WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61K 31/21, 9/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/22292

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Dezember 1992 (23.12.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/01169

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. Mai 1992 (25.05.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 18 891.8

10. Juni 1991 (10.06.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHWARZ PHARMA AG [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 10, D-4019 Monheim/Rhld. (DE). LTS LOH-MANN THERAPIE-SYSTEME GmbH & Co. KG [DE/DE]; Irlicher Str. 55, D-5450 Neuwied 12 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BEUTNER, Dieter [DE/ DE]; Lortzingweg 52, D-4019 Monheim (DE). KNO-BELSDORFF, V., Henning [DE/DE]; Rüsterstr. 40, D-5300 Bonn 3 (DE). WOLFF, Hans-Michael [DE/DE]; Richard-Wagner-Str. 2, D-4019 Monheim (DE). HOFF-MANN, Rainer [DE/DE]; Burghofstr. 123, D-5450 Neuwied 22 (DE). MECONI, Reinhold [DE/DE]; Alemannenstr. 42, D-5450 Neuwied 11 (DE). KLEIN, Robert, Peter [DE/DE]; Wickingerstr. 3, D-5450 Neuwied 11 (DE).

(74) Anwalt: COHAUSZ & FLORACK; Schumannstr. 97/Postf. 14 01 61, D-4000 Düsseldorf 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent) tent), NO, SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

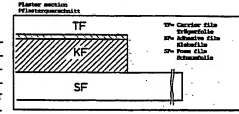
Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NITROGLYCERINE PLASTER AND PROCESS FOR MAKING IT

(54) Bezeichnung: NITROGLYCERIN-PFLASTER UND VERFAHREN ZU SEINER HERSTELLUNG

(57) Abstract

The invention relates to a dermal plaster for the transdermal provision of nitroglycerine consisting of a carrier film and a removable protective film and a special adhesive mass containing nitroglycerine on the basis of a cross-linked acrylatevinyl acetate copolymer in which the monomer mix used for polymerisation contains 21 to 40 % wt. vinyl acetate, 55 to 70 % wt. of an acrylic acid-C2-8-alkyl ester and 3 to 10 % wt. of an acrylic acid-C₂₋₄-hydroxyalkyl ester and which is cross-



linked by heating and the removal of any solvents present after the addition of a customary cross-linking agent and the nitroglycerine. The special adhesive mass of the invention has not only a high absorption capacity but also a high and controllable capacity for giving off nitroglycerine so that the delivery area of the plaster can be kept small for the necessary quantity to be delivered daily and hence the cost of the plaster is very low. At the same time, the manufacturing process is simplified by the simple adhesive compound, there is not need for the addition of further substances to improve the transepidermal conveyance of substances and the cost of the plaster can thus be kept down and the risk of skin irritation is avoided.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend neben einer Trägerfolie und einer abziehbaren Schutzfolie aus einer Nitroglycerin enthaltenden besonderen Klebemasse auf Basis eines vernetzten Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats, dessen zur Polymerisation eingesetztes Monomerengemisch 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C₂₋₈-alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines Acrylsäure-C₂₋₄-hydroxyalkylesters enthält und das nach Zumischen eines üblichen Vernetzers und dem Nitroglycerin zusätzlich durch Erwärmen und Entfernen von vorhandenen Lösungsmitteln vernetzt ist. Die spezielle erfindungsgemäße Klebemasse hat nicht nur eine hohe Aufnahmekapazität, sondern auch eine hohe und kontrollierbare Abgabefähigkeit für Nitroglycerin, so daß für die notwendige Freisetzungsmenge pro Tag die Freisetzungsfläche des Pflasters klein gehalten werden kann und so die Kosten des Pflasters sehr niedrig sind. Gleichzeitig wird durch die einfache Klebemasse das Herstellungsverfahren vereinfacht, der Zusatz weiterer Stoffe zur Erhöhung des transepidermalen Stofftransports eingespart und so die Kosten des Pflasters weiter gering gehalten und das Risiko von Hautirritationen vermieden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCI veröffentlichen.

AT	Österreich	FI	Finaland	MN	Mongolei
AU	Australian	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BB	Barbudos	·GA	Gabon	MW	Malawi
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL.	Niederlande
BF	Burkina baso	GN	Guinua	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	PL	Polen .
-BJ	Benin	HU	Ungarn	RO	Rumänien
BR	Brasilian	18	Irland:	RU	Russische Föderation
CA	- Kanada	ıT	-Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JР	Japan	SE	Schweden
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CRI	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE+	Deutschland	MC	Munaco	-	
DK	Dänemark	MG	Madagaskur		
ES	Spanien	ML	Mali		•

WO 92/22292 PCT/EP92/01169

Nitroglycerin-Pflaster und Verfahren zu seiner Herstellung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend aus einer Trägerfolie und einer Nitroglycerin enthaltenden Klebemasse auf Basis eines vernetzten Acrylat-Copolymerisates. Das Pflaster weist weiterhin eine Schutzfolie auf, die vor Gebrauch des Pflasters, d.h. vor Anbringen desselben auf die Haut durch Abziehen entfernt wird.

Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin sind zahlreich bekannt. Zum Beispiel beschreiben DE 2135533 und DE 3315272 Pflaster, die mehrschichtig aufgebaut sind und die Wirkstoffabgabe steuern. Nitroglycerin wird nach verschiedenen Mechanismen, sei es aus einem einschichtigen Reservoir durch eine Steuermembran (DE 2135533), sei es durch besondere Gestaltung des mehrschichtigen Reservoirs (DE 3315272), freigesetzt. Da die vielschichtigen Hautpflaster insbesondere in ihrer Herstellung recht teuer sind, hat man in jüngerer Vergangenheit Pflaster entwickelt, die neben der Trägerfolie aus einer einzigen Schicht aufgebaut sind. Um in genügendem Ausmaß Nitroglycerin aufnehmen und wieder in genügendem Maß Nitroglycerin an die Haut abegeben zu können, hat man hierbei verschiedene selbstklebende Haftklebemassen mit den verschiedensten Eigenschaften in bezug auf Wirkstoffaufnahmekapazität, Wirkstoffabgabe und Haftfähigkeit auf der Haut entwickelt. Als Beispiele hierfür seien genannt GB-A 2095108, DE-OS 3231400, GB-A 2086224, EP-A 0062682, EP 85903926.5, EP 86902978.5,

EP 0285550, EP 0272562, US 4608249 und DE-PS 3200369. Je nach den eingesetzten Materialien und dem Vernetzungsgrad haben die Pflaster unterschiedliche Aufnahmekapazität und Abgabefähigkeit für Nitroglycerin und sind durch eine unterschiedliche Haftfähigkeit zur Haut gekennzeichnet. Unterschiedliche Hautverträglichkeit spielt ebenso eine erhebliche Rolle. Manche der Pflaster enthalten zusätzlich Stoffe zur Erhöhung des transepidermalen Stofftransports (sog. Resorptionsbeschleuniger).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Schaffung eines Hautpflasters zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, das gekennzeichnet ist durch Einsatz eines Haftklebers, der nicht nur eine möglichst hohe Aufnahmekapazität, sondern auch eine hohe Abgabefähigkeit für Nitroglycerin besitzt, so daß für die notwendige Freisetzungsmenge pro Tag die Freisetzungsfläche des Pflaster klein gehalten werden kann und hierdurch die Kosten des Pflasters möglichst niedrig sind. Gleichzeitig soll durch Einsetzung eines speziellen Klebers das Herstellungsverfahren vereinfacht, seine Kosten gering und der Zusatz von Resorptionsbeschleunigern eingespart werden. Diese Vereinfachung der pharmazeutischen Formulierung verringert zugleich das Risiko von Hautirritationen und/oder einer unkontrollierbaren Veränderung der Nitroglycerinkonzentration in der Haftklebemasse, was mit der Penetration von Resorptionsbeschleunigern aus der Klebemasse in die Haut einhergehen kann.

Das erfindungsgemäße Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend aus einer Trägerfolie, einer Nitroglycerin enthaltenden Klebemasse auf Basis eines vernetzten Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats und einer üblichen abziehbaren Schutzfolie

ist dadurch gekennzeichnet, daß die das Nitroglycerin enthaltende Klebemasse dadurch erhalten ist, daß in einer ersten Stufe ein Gemisch aus 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C₂₋₈-alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines Acrylsäure-C_2-4-hydroxyacrylesters, bei 100 Gew.-% Monomeren im Gemisch, in einem organischen Lösungsmittel einer radikalischen Polymerisation unterworfen wird, sodann in einer zweiten Stufe ein übliches Vernetzungsmittel in einem organischen Lösungsmittel und das Nitroglycerin in der für die beabsichtigte Anwendung des Pflasters notwendigen Menge, gegebenenfalls in einem organischen Lösungsmittel zugemischt wird und schließlich in einer dritten Stufe das erhaltene Gemisch bzw. das bestimmte Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat in einer zusätzlichen Stufe unter Erwärmen und Entfernen des eingesetzten organischen Lösungsmittels bzw. Lösungsmittelgemischs vernetzt wird und das enthaltene Nitroglycerin durch die nachträgliche und zusätzliche Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats in besonderer Weise in die Klebemasse "eingebaut" wird. Das Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat hat eine relative Viskosität von 3,0 bis 4,2.

Bevorzugt enthält das Monomerengemisch neben Vinylacetat 2-Ethylhexylacrylat und Hydroxyethylacrylat. Bevorzugt ist die nachfolgende Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats mit einem Titansäureester bestehend aus Polybutyltitanat und/oder Titanacetylacetonat, insbesondere in einer Menge von 0,3 bis 3 Gew.-% hiervon, die Gewichtsprozente bezogen auf das Gewicht des Copolymerisats, durchgeführt.

Das Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Pflasters ist dadurch gekennzeichnet, daß eine Nitroglycerin in der für die beabsichtigte Anwendung des Pflasters notwendigen Menge und einen üblichen Vernetzer oder ein übliches Vernetzergemisch enthaltende Lösung eines durch radikalische Polymerisation eines Monomerengemisches bestehend aus 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines Acrylsäure-C -hydroxyalkylesters erhaltenen Copolymerisats auf die Schutzfolie des Pflasters in der gewünschten Schichtdicke aufgetragen wird und das Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch unter Erwärmen entfernt und so die zusätzliche Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats durchgeführt wird.

Vorzugsweise ist das Verfahren dadurch gekennzeichnet, daß das Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, Nitroglycerin und Vernetzer gelöst sind in einem Lösungsmittel, das 20 bis 40 Gew.-% Ethanol oder eines Ethanol-Methanol-Gemisches enthält, mit einem Feststoffanteil, bestehend aus 40 bis 60 Gew.-% des Gemischs aus dem besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, Vernetzer und dem Nitroglycerin.

<u>Ausführungsbeispiel</u>

Herstellungsverfahren für Hautpflaster zur transdermalen Anwendung von Nitroglycerin gemäß vorliegender Erfindung, die Mengenangaben bezogen auf eine Ansatzgröße von $\frac{2}{100}$ m .

Zu 16,00 kg einer 40 %-igen Lösung (G/G) des
Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisates werden unter
intensiver Durchmischung 4,00 kg Nitroglycerin in öliger
Form langsam zugeführt. Anschließend wird die Mischung
durch Rühren homogenisiert. Es resultiert eine 20 %-ige
(G/G) Lösung von Nitroglycerin in dieser Kleberlösung.

Das Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat wird wie folgt hergestellt:

Von der Gesamtmenge von 112 g Vinylacetat, 270 g
2-Ethylhexylacrylat, 20 g Hydroxyethylacrylat,
1,4 g Azodiisobutyronitril und 407 g Ethylacetat werden
112 g Vinylacetat, 39 g 2-Ethylhexylacrylat,
3 g Hydroxyethylacrylat und 0,5 g Azodiisobutyronitril zu
115 g Ethylacetat zugegeben und bis zum Rückfluß erhitzt.
Der Restanteil der Bestandteile wird über eine Zeitdauer
von 4 Stunden unter konstantem Rückfluß zugegeben. Nach
Beendigung der Polymerisation wird die Mischung auf
Raumtemperatur abgekühlt. Die resultierende
Kleberpolymerlösung hat eine Viskosität von 5300 mPa.s
bei 25 C, gemessen mit einem Brookfield-Viskometer, einen
Feststoffanteil von 47,9 % und die relative Viskosität
beträgt 3,1.

Zu dieser Lösung werden 1,35 Titanacetylacetonat und genügend Ethanol oder Ethanol-Ethylacetat-Mischung zugegeben, um den Feststoffgehalt im Produkt auf 40 % einzustellen.

Beipiel 1

Die oben genannte 20 % (G/G) Nitroglycerin enthaltende Kleberlösung wird auf eine 100 um dicke silikonisierte Polyesterfolie aufgetragen, so daß nach dem Entfernen des Lösungsmittels ein Film mit einem Flächengewicht von 92 g/m resultiert. Dieser Film wird mit einer 19 um dicken Polyesterfolie abgedeckt und zu Pflastern mit einer Kontaktfläche von 16 qcm gestanzt (Abb. 1 und 2). Ein so hergestelltes Hautpflaster mit einem Gewicht von 420 mg enthält 55 mg Nitroglycerin.

Zur Beurteilung des Wirkstoffliberationsverhaltens in vitro wird ein Pflaster mit einer ausgestanzten Fläche von 3,14 qcm in einer modifizierten Franz-Diffusionszelle (vgl. Chien, Yie W., Drugs of Today Vol. 23, No. 11 (1987) 625 - 646) auf einer Hautpräparation haarloser Mäuse befestigt.

Unmittelbar anschließend wird die Zelle mit 18,00 ml isotonischer Phosphatpufferlösung (32 ± 0,5 C) luftblasenfrei befüllt und auf 32 ± 0,5 C thermostatisiert. Nach 2, 4, 6 und 24 Stunden wird das Freisetzungsmedium durch frische auf 32 ± 0,5 C thermostatisierte Lösung ersetzt. Die entnommene Lösung wird HPLC-chromatographisch (= hochleistungsflüssigkeits-chromatographisch (Lit.: Pharm.Biol. 4, 32 (1981)) auf ihren Nitroglyceringehalt untersucht. Das nach dieser Methode gemessene Freisetzungsprofil für ein 16 qcm großes Pflaster ist in Abb. 3 wiedergegeben.

Die mittleren Nitroglycerin-Freisetzungsraten (\pm S.D.) betrugen (n = 3):

nach 2 Stunden 2,32 \pm 0,56 mg/16 qcm nach 4 Stunden 4,42 \pm 1,00 mg/16 qcm nach 6 Stunden 6,43 \pm 1,33 mg/16 qcm nach 24 Stunden 18,74 \pm 2,43 mg/16 qcm

Beispiel 2

Der oben genannten 20 % (G/G) Nitroglycerin enthaltenden Kleberlösung werden zusätzlich 0,8 % (G/G) Titanacetylacetonat (Hersteller: Dynamit Nobel Nederland B.V., 75 %-ige (G/G) Lösung in Isopropanol), bezogen auf einen 40 %-igen (G/G) Feststoffanteil der Polyacrylatkleberlösung zuzüglich Nitroglycerin,

zugesetzt und das Gemisch homogenisiert. Diese Lösung wird auf eine 100 um dicke silikonisierte Polyesterfolie aufgetragen, so daß nach dem Entfernen des Lösungsmittels ein Film mit einem Flächengewicht von 93 g/m resultiert. Dieser Film wird mit einer 19 um dicken Polyesterfolie abgedeckt und zu Pflastern mit einer Kontaktfläche von 16 qcm gestanzt (Abb. 1 und 2). Ein so hergestelltes Hautpflaster mit einem Gewicht von 420 mg enthält 55 mg Nitroglycerin.

Die Wirkstofffreisetzung in vitro wurde entsprechend der Methode in Beispiel 1 durchgeführt. Das entsprechende Freisetzungsprofil ist ebenfalls in Abb. 3 graphisch wiedergegeben.

Die mittleren Nitroglycerin-Freisetzungsraten (\pm S.D.) betrugen (n = 3):

nach 2 Stunden 0,54 \pm 0,20 mg/16 qcm nach 4 Stunden 1,20 \pm 0,37 mg/16 qcm nach 6 Stunden 1,78 \pm 0,53 mg/16 qcm nach 24 Stunden 6,60 \pm 1,56 mg/16 qcm

Beispiel 3

Die oben genannte 20 % (G/G) Nitroglycerin enthaltende Kleberlösung wird auf eine 100 um dicke silikonisierte Polyesterfolie aufgetragen, so daß nach dem Entfernen des Lösungsmittels ein Film mit einem Flächengewicht von 64 g/m resultiert. Dieser Film wird mit einer 19 um dicken Polyesterfolie abgedeckt und zu Pflastern mit einer Kontaktfläche von 16 qcm gestanzt (Abb. 1 und 2). Ein so hergestelltes Hautpflaster mit einem Gewicht von 360 mg enthält 40 mg Nitroglycerin. Die Wirkstofffreisetzung in vitro wurde entsprechend der

Methode in Beispiel 1 durchgeführt. Das entsprechende Freisetzungsprofil ist ebenfalls in Abb. 3 graphisch wiedergegeben.

Die mittleren Nitroglycerin-Freisetzungsraten (\pm S.D.) betrugen (n = 3):

 nach
 2 Stunden
 $1,27 \pm 0,29 \text{ mg/16 qcm}$

 nach
 4 Stunden
 $2,48 \pm 0,48 \text{ mg/16 qcm}$

 nach
 6 Stunden
 $3,56 \pm 0,60 \text{ mg/16 qcm}$

 nach
 24 Stunden
 $10,79 \pm 0,82 \text{ mg/16 qcm}$

Patentansprüche

- 1. Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend aus einer Trägerfolie, einer Nitroglycerin enthaltenden Klebemasse auf Basis eines Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats und einer vor Gebrauch entfernbaren üblichen Schutzfolie, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, daß die das Nitroglycerin enthaltende Klebemasse hergestellt ist durch:
- 1) radikalische Polymerisation eines Gemisches von
 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines
 Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines
 Acrylsäure-C -hydroxyalkylesters, bezogen auf
 100 Gew.-% des eingesetzten Monomerengemisches, in
 einem organischen Lösungsmittel,
- 2) Zumischen eines üblichen Vernetzers in einem organischen Lösungsmittel und des Nitroglycerins in der für die Anwendung des Pflasters notwendigen Menge und
- 3) Vernetzung des erhaltenen Gemischs unter Erwärmung und Entfernung des eingesetzten Lösungsmittels oder Lösungsmittelgemischs.
- 2. Hautpflaster gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Acrylsäure-C $^{-h}$ ydroxyalkylester Hydroxyethylacrylat ist.
- 3. Hautpflaster gemäß einem der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Acrylsäure-C -alkylester neben 2-Hydroxyethylacrylat Ethylacrylat ist.

- 4. Hautpflaster gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer ein Titansäureester oder ein Titansäureestergemisch ist.
- 5. Hautpflaster gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß zur Vernetzung 0,3 bis 3 Gew.-% eines Titansäureesters oder Titansäureestergemischs eingesetzt werden, wobei die Gewichtsprozent bezogen sind auf das Gewicht des Vernetzer enthaltenden, durch radikalische Polymerisation erhaltenen Copolymerisats.
- 6. Hautpflaster gemäß einem der Ansprüche 4 und 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer Titanacetylacetonat und/oder Polybutyltitanat ist.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Pflasters gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß ein das Nitroglycerin in der zur Anwendung des Pflasters notwendigen Menge und einen Vernetzer enthaltende Lösung eines Acrylat-Vinylacetat- Copolymerisats, hergestellt durch radikalische Polymerisation eines Monomerengemisches bestehend aus 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines Acrylsäure-C2-0-hydroxyalkylesters, bezogen auf 100 Gew.-% des eingesetzten Monomerengemisches, in einem organischen Lösungsmittel, auf die Schutzfolie des Pflasters in der gewünschten Schichtdicke aufgetragen wird, das Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch unter Erwärmen entfernt wird, und so die Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats durchgeführt wird und sodann die Trägerfolie aufgebracht wird und das Pflaster auf die gewünschte Größe zugeschnitten und/oder gestanzt wird.

8. Verfahren gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das besondere Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, das Nitroglycerin und der Vernetzer gemeinsam in einem Lösungsmittelgemisch gelöst sind, das 20 bis 40 Gew.-% Ethanol oder eines Ethanol-Methanol-Gemisches enthält, und sein Feststoffanteil, bestehend aus dem besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, Vernetzer und Nitroglycerin, 40 bis 60 Gew.-% beträgt.

1/2

Fig.1 Pflasterquerschnitt

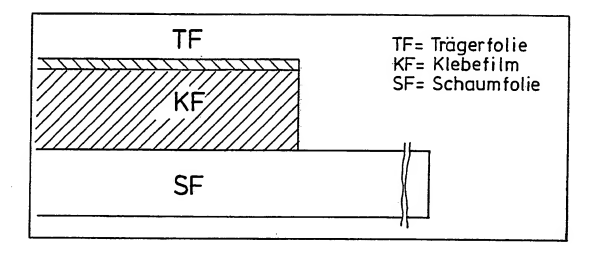
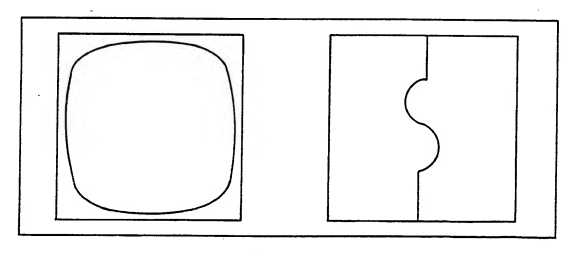


Fig.2



Vorderseite eines gestanzten Pflasters Rückseite eines gestanzten Pplasters

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP92/01169

A. CL.	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
	Cl.5 A61K 31/21	A61K Q/70				
	to International Patent Classification (IPC) or to b	•				
	LDS SEARCHED	our national classification and IPC				
	ocumentation searched (classification system follower	d by classification sumbale)				
	.C1.5 A61K	o by classification symbols)				
1110	.CI.5 ADIK					
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	ne extent that such documents are included in t	he fields searched			
Elastronia d						
Electronic o	ata base consulted during the international search (nar	me of data base and, where practicable, search	terms used)			
			. 81			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No			
Υ	Demont File Compliant C. D.	LIDY AN OO ODOOG FORT				
1	Derwent File Supplier & Base Derwent Publications Ltd, Lo	e WPIL, AN=88-033094 [U5]	1-8			
	& JP, A,62292877 (NIPPON SHO					
	1987, see abstract	•	. •			
Υ	EP, A,0285550 (SEKISUI KAGAI	(II KOGYO K K) 5 October	1-8			
	1988, see page 4, paragraph	1; claims	1-0			
	(cited in the application)					
Y,X	EP, A,0272562 (LTS LOHMANN T	CHEDADIE SYSTEME CHAN & CO	1-8			
,,,,	K6) 29 June 1988, see page 3	3, lines 40-55; page 4.	1-0			
	lines 1-6,18-27, page 5, lir	ne 20				
	(cited in the application)		÷			
Υ	GB, A,2086224 (NITTO ELECTRI	C INDUSTRIAL)	1–8			
	12 May 1982, see page 2, lin					
	claims		*:			
P,X	EP, A,0435199 (NITTO DENKO C	ORP.) 3 July 1991	1-8			
	see page 3, lines 39-55; pag	e 5, lines 13-23;	•			
7	example 7, claims 1,5-8		·			
Further	documents are listed in the continuation of Box C	See patent family annex.				
A" documen	ategories of cited documents: defining the general state of the art which is not considere	"T" later document published after the intern date and not in conflict with the applica	tion but cited to understan			
to be of b	to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention					
." documen	arlier document but published on or after the international filing date occument which may throw doubts on priority claim(s) or which is					
special re	special reason (as specified) "Y" document of particular relevance: the claimed invention cannot be					
means combined with one or more other such documents such combination						
" document the priorit	published prior to the international filing date but later that y date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent fa	art			
ite of the ac	tual completion of the international search	Date of mailing of the international search				
	ly 1992 (23.07.92)	4 September 1992 (04.09	•			
	***************************************		- ,			
	ling address of the ISA/	Authorized officer				
	ean Patent Office	ŀ				
≾imile No.	210 (second sheet) (July 1992)	Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP92/01169

C (Continuatio	n). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	Chemical Abstracts, Vol. 97, No.12, September 1982, (Columbus, Ohio, US), see page 403, abstract No. 98386f, & JP,A,82107155 (NITTO ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD) 3 July 1982, see abstract	1-8
A	EP, A,0427877 (NITTO DENKO CORP.) 22 May 1991, see example 1, claims	1-8
P,A	EP, A,0450986 (SEKISUI KAGAKU KOGYO K.K.) 9 October 1991, see page 3, line 52- page 4, line 4 page 4, lines 25-27; claims	1-8
A	WO, A,8606281 (RIKER LABS.) 6 November 1986 see page 5, line 18- page 6, line 13; claims (cited in the application)	1-8
A	EP, A,0062682 (NICHIBAN CO., LTD) 20 October 1982 see claims; (cited in the application)	1-8
		•
	•	
	·	
	·	
•		
1.		

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201169

SA 59982

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 20/08/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0285550	05-10-88	JP-A- US-A-	63246325 4971799	13-10-88: 20-11-90	
EP-A- 0272562	29-06-88	(DE-A- JP-A-	3643987 63264687	23-06-88 01-11-88	
GB-A- 2086224	12-05-82	JP-C- JP-A- JP-B- AU-B- AU-A-	1269369 57075918 58043368 539237 6883581	10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82	
		BE-A- CA-A- CH-A- DE-A,C	888156 1188613 651213 3111550	16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82	
: .	·	FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A- US-A-	2493144 8101518 448063 8101992 4390520	07-05-82 17-05-82 19-01-87 01-05-82 28-06-83	
EP-A- 0435199	03-07-91	EP-A- EP-A- JP-A- JP-A- JP-A-	0436203 0435200 3220121 3223212	10-07-91 03-07-91 27-09-91 27-09-91 02-10-91	
EP-A- 0427877	22-05-91	JP-A-	1287024	17-11-89	
:EP-A- 0450986	09-10-91	JP-A-	3291217	20-12-91	
WO-A- 8606281	06-11-86	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- EP-A,B JP-T-	4751087 593810 5772586 1273871 3685545 0219539 62502965	14-06-88 22-02-90 18-11-86 11-09-90 09-07-92 29-04-87 26-11-87	

raye

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201169

59982 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 20/08/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document	Publication	Patent family	Publication date
cited in search report	date	member(s)	
EP-A- 0062682	20-10-82	JP-B- 301480 JP-A- 5707761 AU-A- 772298 WO-A- 820131 US-A- 450589	17 15-05-82 31 11-05-82 17 29-04-82

			Internationales Akten	neh PCT/E	P 92/01169
		ELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehrer			
Nach der II Int.Cl		lassifikation (IPC) oder nach der nationale A 61 K 31/21 A 6			
II. RECHE	RCHIERTE SACHGE	BIETE			
		Recherchierter	Mindestprüfstoff 7		
Klassifikat	ionssytem		Klassifikationssymbole		
Int.Cl	.5	A 61 K			
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff unter die recherchier	gehörende Veröffentlichungen, s ten Sachgebiete fallen ⁸	oweit diese	
III EINECE	ILAGIGE VEROFFEI	NITT LOTT DIGTS 9			
Art.º		Veröffentlichung 11, soweit erforderlich un	nter Angohe der mollochlichen Te	aile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
	Mentherenand des	verbriedittensung , somett ettoruettens un	nei Angabe dei mangeonchen 10	ene	ber. Auspraca (vr.
Y	[05], [JP,A,6	t File Supplier & Base Derwent Publications L 2292877 (NIPPON SHOKUB/ er 1987, siehe Zusammer	td, London, GB, & AI KAGAKU) 19		1-8
Y	K.K.)	285550: (SEKISUI KAGAKU 5. Oktober 1988, siehe che (in der Anmeldung e	Seite 4, Absatz	1;	1-8
/,X	THERAP:	272562 (LTS LOHMANN IE-SYSTEME GmbH & CO. F Seite 3, Zeilen 40-55; -27, Seite 5, Zeile 20	Seite 4, Zeilen		1-8
Y	INDUST	086224 (NITTO ELECTRIC RIAL) 12. Mai 1982, sie 31-35,38-42; Ansprüche	che Seite 2, Zeile	en	1-8
"A" Veri defin defin "E" älter tion: "L" Verö zweif genti nann ande "O" Verö tium, licht	offentlichung, die den a niert, aber nicht als ber es Dokument, das jede alen Anmeldedatum ver ffentlichung, die geeig ielhaft erscheinen zu la ichungsdatum einer an ten Veröffentlichung b ren besonderen Grund befentlichung, die sich in Benutzung, eine Aussieht ffentlichung, die vor de aber nach dem beansy worden ist	net ist, einen Prioritätsanspruch issen, oder durch die das Verüf- deren im Recherchenbericht ge- elegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgefuhrt) auf eine mündliche Offenbarung, teilung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeldeda- bruchten Prioritätsdatum verüffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, meidedatum oder dem Prist und mit der Anmeidun Verständnis des der Erfin oder der ihr zugrundelieg "X" Veröffentlichung von beste Erfindung kann nicht keit beruhend betrachtet "Y" Veröffentlichung von beste Erfindung kann nicht ruhend betrachtet werden einer oder menreren ande gorie in Verbindung gehr einen Fachmann nahelieg "&" Veröffentlichung, die Mit	ioritätsdatum vertifing nicht kollidiert, ing nicht kollidiert, indung zugrundellegtenden Theorie angenderer Bedeutung; als neu oder auf ert werden werden als auf erfinderischt, wenn die Vertiffen zur Vertiffentlichte zuch vird und diese gend ist	fentiicht worden sondern nur zum enden Prinzips speben ist die beanspruch-inderischer Tätigdie beansprucher Tätigkeit beatilichung mit spen dieser Kate-Verbindung für eentfamilie ist
Datum des A	bschlusses der internat	ionalen Recherche	Absendedatum des interna		aberichts
	23-07-19	992	0 4. 09.	92 .	ļ
Internationale	: Recherchenbehörde		Poterschrift des bevollmä	chtispen Bedlenstete	en

EUROPAISCHES PATENTAMT

	AGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
An °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erfolderlich and insperior	
Ρ, χ	EP,A,0435199 (NITTO DENKO CORP.) 3. Juli 1991, siehe Seite 3, Zeilen 39-55; Seite 5, Zeilen 13-23; Beispiel 7, Ansprüche 1,5-8	1-8
A	Chemical Abstracts, Band 97, Nr. 12, September 1982, (Columbus, Ohio, US), siehe Seite 403, Zusammenfassung Nr. 98386f, & JP,A,82107155 (NITTO ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD) 3. Juli 1982, siehe Zusammenfassung	1-8
A	EP,A,0427877 (NITTO DENKO CORP.) 22. Mai 1991, siehe Beispiel 1; Ansprüche	1-8
P,A	EP,A,0450986 (SEKISUI KAGAKU KOGYO K.K.) 9. Oktober 1991, siehe Seite 3, Zeile 52 - Seite 4, Zeile 4; Seite 4, Zeilen 25-27; Ansprüche	1-8
A	WO,A,8606281 (RIKER LABS.) 6. November 1986, siehe Seite 5, Zeile 18 - Seite 6, Zeile 13; Ansprüche (in der Anmeldung erwähnt)	1-8
A	EP,A,0062682 (NICHIBAN CO., LTD) 20. Oktober 1982, siehe Ansprüche (in der Anmeldung erwähnt)	1-8

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201169 SA 59982

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 20/08/92 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

-10-88 -06-88 -05-82	JP-A- US-A- DE-A- JP-A- JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CH-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	63246325 4971799 3643987 63264687 1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063 8101992	13-10-88 20-11-90 23-06-88 01-11-88 10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 19-01-87
-06-88	US-A- DE-A- DP-A- JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	4971799 3643987 63264687 1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	20-11-90
	DE-A- JP-A- JP-A- JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	3643987 63264687 1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	23-06-88 01-11-88 10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 17-05-82
	JP-A- JP-A- JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	01-11-88 10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 19-01-87
-05-82	JP-C- JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 19-01-87
-05-82	JP-A- JP-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 19-01-87
	JP-A- JP-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 19-01-87
	JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82
-	AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A-	539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 17-05-82 19-01-87
	AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A,C FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A-	6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82
	BE-A- CA-A- CH-A- DE-A,C FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A-	888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82 19-01-87
· .	CA-A- CH-A- DE-A,C FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A-	1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063	11-06-85 13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82 19-01-87
	CH-A- DE-A,C FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A-	651213 3111550 2493144 8101518 448063	13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82 19-01-87
• • •	DE-A,C FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A-	3111550 2493144 8101518 448063	19-05-82 07-05-82 17-05-82 19-01-87
- ·	FR-A,B NL-A- SE-B- SE-A-	2493144 8101518 448063	07-05-82 17-05-82 19-01-87
• ·	NL-A- SE-B- SE-A-	8101518 448063	17-05-82 19-01-87
	SE-B- SE-A-	448063	19-01-87
	SE-A-		
•		01111377	りょうしょうこう
	US-A-	4390520	01-05-82 28-06-83
	-03-A-	4370320	20-00-03:
-07-91	EP-A-	0436203	10-07-91
	EP-A-	0435200	03-07-91
	JP-A-	3220120	27-09-91
	JP-A-	3220121	27-09-91
	JP-A-	3223212	02-10-91
-05-91	JP-A-	1287024	17-11-89
10-91	JP-A-	3291217	20-12-91
-11-86	US-A-	4751087	14-06-88
	AU-B-	593810	22-02-90
	AU-A-	5772586	18-11-86
	CA-A-	1273871	11-09-90
	DE-A-	3685545	09-07-92
	EP-A.B	0219539	29-04-87
	JP-T-	62502965	26-11-87
	-05 - 91 -10 - 91	EP-A- JP-A- JP-A- JP-A- -05-91 JP-A- -10-91 JP-A- -11-86 US-A- AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- EP-A, B	EP-A- 0435200 JP-A- 3220120 JP-A- 3220121 JP-A- 3223212 -05-91 JP-A- 1287024 -10-91 JP-A- 3291217 -11-86 US-A- 4751087 AU-B- 593810 AU-A- 5772586 CA-A- 1273871 DE-A- 3685545 EP-A,B 0219539

EPO FORM PO473

Ą.

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201169

59982 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 20/08/92 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der	
	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung	
EP-A- 0062682	20-10-82	JP-B- JP-A- AU-A- WO-A- US-A-	3014809 57077617 7722981 8201317 4505891	27-02-91 15-05-82 11-05-82 29-04-82 19-03-85	